This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

Endermic or mucosal compsn. - contg. D-(thio)glucoside and active component

Patent Assignee: SEKISUI CHEM IND CO LTD (SEKI) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Week Applicat No Kind Date Date Patent No Kind 19880912 JP 8752450 Α 19870306 198842 B JP 63218631 Α JP 94017316 B2 19940309 JP 8752450 19870306

Priority Applications (No Type Date): JP 8752450 A 19870306 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 63218631 A 10

JP 94017316 B2 8 A61K-047/26 Based on patent JP 63218631

Abstract (Basic): JP 63218631 A

Endermic or mucosal compsn. contains (A) a D-(thio)-glucoside of formula (I) and/or (II) and (B) a pharmaceutically active agent. X is 0 or S, R1 and R2 are each 4-20 C satd. or unsatd. hydrocarbon or 4-20 C polyoxyalkylene-contg. satd. or unsatd. hydrocarbon.

Specifically (I) and (II) include n-butyl-D-glucopyranoside, n-octyl-alpha-D-glucopyranoside, n-octyl-beta-D-glucopyranoside or

n-octyl-beta-D-thioglucopyranoside.

ADVANTAGE - By incorporation of (I) and/or (II) into the prepn. component (B) may rapidly be absorbed and the bioavailability of (B) is enhanced.

0/0

Title Terms: ENDERMIC; MUCOUS; COMPOSITION; CONTAIN; THIO; GLUCOSIDE; ACTIVE; COMPONENT

Index Terms/Additional Words: THIO

Derwent Class: B03

International Patent Class (Main): A61K-047/26

File Segment: CPI

(2)

⑩日本国特許庁(JP)

⑫公開特許公報(A) 昭63-218631

Mint Cl.

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和63年(1988)9月12日

A 61 K 47/00

3 2 6

E-6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全10頁)

❷発明の名称 経皮吸収製剤

昭62-52450 ②特 頣

願 昭62(1987)3月6日 1998年

特許法第30条第1項適用 昭和62年2月1日 社団法人日本薬学会発行の「フアルマシア」に掲載

西 明 者 村 ②発

 \equiv 昌

京都府京都市上京区烏丸通一条上西観三橋町562番地

. 東 明 者 73発

> 願 人

创出

正 人 治 大阪府三島郡島本町若山台1丁目3番3-205号

Ш 正 岩 73発 明 老

大阪府高槻市弥生が丘町38番10号 大阪府大阪市北区西天満2丁目4番4号

積水化学工業株式会社

1. 発明の名称

经皮吸収製剤

2. 特許請求の範囲

1. 次式 (1) および/または (Ⅱ) で示され るロー (チオ) ーグルコシドおよび薬物を含有す る経皮吸収製剤:

HO OH OH OH OH
$$X - R$$

ここで、 XはOまたはS ; RiおよびRiはそ れぞれ独立してC。~Cioの飽和または不飽 和良化水素残益、またはC。~Czoでありポ リオキシアルキレン基を有する飽和または不 飽和の炭化水素残基である。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、含有される薬物を効果的に吸収させ うる経皮吸収製剤に関する。

(従來の技術)

全身もしくは局部での薬効を得るために、経皮 (経粘膜を含む)投与形製剤を用い、薬物 (生理 活性物質)を皮膚(粘膜を含む)を介して吸収さ せることが行われている。この経皮投与法は、従 来の経口投与法に比べて利点が多い。例えば、薬 物を経口投与すると、腸で吸収された薬物は肝臓 へ循環して代謝を受けるため、その薬効を発揮す る前にかなりの量が分解されてしまう。これに対 して、経皮投与法では、吸収された薬物は体内の 初回循環時に肝臓を通過しない。そのため、肝臓 での代謝により薬効が大幅に被じるということが ない。非ステロイド系抗炎症剤を経口投与すると 胃腸障害を生じやすいが、経皮投与ではこのよう な胃脳障害が生じにくい。薬物の吸収性をコント ロールすれば、薬物が短時間に大量に吸収される

ために起こる副作用を軽減することが可能となる。 長時間にわたり一定の血中濃度を維持できれば薬 物の投与回数を減らすこともできる。

東物の経皮吸収にあたっては、皮膚表面に存在する角質層が体内へ異物が侵入するのを防ぐパリアー機能を有するため、該東物が皮膚を通して吸収されないのがその主な原因と考えられる。 そのため、角質層のパリアー機能を弱めて充分な量の東物を吸収させるべく吸収促進剤を含有させた製

削が製造されている。このような製剤に含有され る経皮吸収促進剤のうち、例えば、サリチル酸、 尿素、ジメチルスルホキシドは角質を溶解するこ とが知られているが、これらを添加しても薬物の 径皮吸収性は必ずしも良好ではない。プロピレン グリコール、グリセリン、ピロリドンカルポン酸 ソーダなどは角質層に水分を保持させ得るが、薬 物吸収促進効果がほとんど認められない。上記化 合物の他,ミリスチン酸イソプロピル,アジピン 酸イソプロピルなどの有機酸エステル類:ラウリ ル硫酸ナトリウム、ポリオキシエチレン-20-ソ ルピタンモノラウレートなどの界面活性剤;チオ グリセロール,尿素誘導体またはピロリドン型化 合物とハロゲン化炭化水素などとの混合物(特開 昭60-13720 号公報):チオグリコール設カルシ ウム (特別昭60-11431 号公報) : 1 - 置換アザ シクロアルカン-2-オン(特公昭60-37092 号 公報)なども知られている。しかしこれらの吸収 促進剤を用いても皮膚を通しての薬物の吸収量は 必ずしも充分であるとはいえず、そのため実用的

な東理効果が得られない場合が多い。上記促進剤 のうちには、思臭の原因となったり化合物自体が 皮膚を刺激し紅斑やかぶれの原因となることもあ る。液体の吸収促進剤のうち強力な溶剤としての 作用を有するものは、合成樹脂を溶解させる場合 もある。そのため接触する製剤容器,衣餌,装身 具などから刺激物質を溶出し、これが皮膚かぶれ の原因となることもある。さらに、吸収促進剤自 体が吸収されて毒性を示す場合もある。特に粘膜 を介して変物を吸収させる経粘膜吸収製剤の場合 は、皮膚に対する場合よりも刺激性がより強く発 現され、長時間の使用が困難であることが多い。 章性の高い化合物も多い。 経粘膜吸収製剤に現在 用いられている吸収促進剤は、使用しうる薬物が 比較的限定されるという欠点もある。このように、 薬物を効果的に吸収させて充分な薬理効果を与え. かつ皮膚に対して安全性の高い経皮吸収製剤はい まだ得られていないのが現状である。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明は上記従来の欠点を解決するものであり.

その目的とするところは、含有する薬物を効果的に皮膚(粘膜を含む)を通じて吸収させかうる製剤を促供することにある。本発明の他の目的皮皮にある。収性を高力を強要吸収性を高力を含動液性がなく生体に対して安全な吸収になる。本発明のさらに他の目的は、基剤の性質を多のとがなく、しかも、含有される薬物のを発力では、あることのない吸収促進剤を含有する経皮吸収型剤を提供することにある。

(問題点を解決するための手段)

発明者らは、従来、経皮吸収促進剤として用いられてきた界面活性剤の作用に注目し、その副作用を低減させることを目的に、生化学の分野で用いられる各種ノニオン系界面活性剤、特に腹で田口で溶解剤のスクリーニングを行った。その結果、特定のタイプのグルコース誘導体が経皮吸収促進剤として有用であることを見出した。それよびノボ発明の経皮吸収製剤は、次式(!)およびノドたは(Ⅱ)で示されるD-(チオ)-グルコシド

および運物を含有し、そのことにより上記目的が 達成される:

ここで、Xは0またはS:RiおよびRiはそれぞれ独立してCa~Cioの飽和または不飽和炭化水素残基、またはCa~Cioでありポリオキシアルキレン基を有する飽和または不飽和の炭化水素残基である。

本発明において、例えば「経皮吸収促進剤」は 「経粘膜吸収促進剤」をも包含していう。このように、「経皮」とは、「皮膚を介する」ことのみならず「粘膜(口腔粘膜、眼粘膜、鼻腔粘膜、腔 粘膜、直腸粘膜など)を介する」ことをも包含す る。「皮膚」は、特に注意書きのない限り、「粘 膜」を包含する。

本発明に吸収促進剤として用いられる上記化合 物としては、n-ブチル-p-グルコピラノシド、 n-オクチル-α-p-グルコピラノシド、n-オクチル-β-p-グルコピラノシド、n-オク チル-β-p-チオグルコピラノシドなどが挙げ られる。

上記吸収促進剤は製剤中に 0.1~30重量%の割合で含有される。この割合は、飲膏剤、クリーム製剤、液剤、坐剤などでは製剤全体に対する含剤では、液物の高に対する含有量を示す。後述の変物含有量についても同様である。吸収促進剤の最が過少であっても薬物の吸収性はそれ以上向合もある。域かりか、基剤との相溶性が悪化する場合もある。

使用される薬物 (生理活性物質) は経皮投与に より生体膜を透過しうるものであればよく,特に

限定されない。皮膚および粘膜のうち、皮膚を介して投与される薬物としては、消炎鎮痛剤、ホルモン剤、消毒殺菌剤、抗ヒスタミン剤、抗真菌剤、 ビタミン剤、吸斂剤、紫外線吸収剤、金属イオシ 封鎖剤、催眠・鎮静剤、向精神・抗てんかん剤、 抗パーキンソン病剤、強心剤、抗不整脈剤、抗狭 心症剤、抗高血圧剤、鎮摩剤、引赤発泡剤、皮膚 軟化剤、発汗防止・防臭剤、頭髪用剤などが挙げ られる。

 グリチルレチン酸、ステアリン酸グリチルレチー ル、グリチルレチン酸ステアリル、ヒノキチオー ルなどがある。 !

ホルモン剤とてしては、ヒドロコルチゾン、酢 酸ヒドロコルチゾン、酪酸ヒドロコルチゾン、フ ルオシノロンアセトニド,ピパル酸フルメタゾン, フルオシノニド、フルオロメソロン、プロピオン 酸ベクロメタゾン。デキサメタゾン、デキサメタ ゾンリン酸ナトリウム、酢酸デキサメタゾン、フ ルドロキシコルチド,吉耷酸ベタメタゾン,ジプ ロピオン酸ベタメタゾン、トリアムシノロンアセ トニド、プレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、 酢散メチルプレドニゾロン、吉草酸ジフルコルト ロン、プロピオン酸クロベタゾール、アムシノニ ド、ハルシノニド、吉草酸酢酸プレドニゾロン。 酞酸プロピオン酸ヒドロコルチゾンなどの副腎皮 質ホルモン;エストラジオール、エストロン、エ チニルエストラジオール、ジエチルスチルベスト ール、ヘキセストロール、プロスタグランジン類 などのその他のホルモン剤がある。

消毒殺菌剤としては、フェノール、レゾルシン。 サリチル酸,ヘキサクロロフェン,マーキュロク ローム、チメロサール、アクリノール、ヨウ紫、 塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、ベ ニシリンν, ベンサベニシリンG, ストレブトマ イシン、クロラムフェニコール、テトラサイクリ ン、塩酸テトラサイクリン、エリスロマイシン。 フラジオマイシン、硫酸フラジオマイシン、バシ トラシン。塩酸オキシテトラサイクリン。硫酸カ ナマイシン、カナマイシン、クロロマイセチン・ ポリミキシンB、ニトロフラゾン、過マンガン酸 カリウム、ホウ酸、ホウ砂、安息香酸、安息香酸 ナトリウム。サリチル酸ナトリウム。ソルピン酸。 ソルピン酸カリウム、デヒドロ酢酸、デヒドロ酢 酸ナトリウム,バラオキシ安息香酸エチル,パラ オキシ安息香酸プチル、パラオキシ安息香酸プロ ピル、パラオキシ安息香酸メチル、イソプロピル メチルフェノール、クレゾール、クロルキシレノ ール,チモール,パラクロルフェノール,感光素 101号, 感光素 201号, クロラミンT, チアント

ール、塩化リゾチーム、塩酸クロルヘキシジン、 グルコン酸クロルヘキシジン、トリクロロカルバ ニリド、3ートリフルオルメチルー 4、 4 ージク ロロカルバニリド、ヘキサクロロフェンなどがある。

ピタミン剤としては、レチノール、酢酸レチノ ール、パルミチン酸レチノール、デヒドロレチノ

ール、エルゴカルシフェロール、 d ーαートコフ エロール、酢酸α-α-トコフェロール、コハク 酸セーαートコフェロールカルシウム,ユビキノ ン,フィトナジオン,メナキノン,メナジオン, チアミン塩酸塩,チアミン硝酸塩,チアミンリン 酸塩,リポフラピン,フラピンモノヌクレオチド。 リポフラピン酪酸エステル,塩酸ピリドキシン, 5'-リン酸ピリドキサール、ジカプリル酸ピリド キシン。ジパルミチン酸ピリドキシン。トリパル ミチン酸ピリドキシン,シアノコバラミン,ヒド ロキシコバラミン、デオキシアデノシルコバラミ ン、メチルコパラミン、ニコチン酸、ニコチン酸 アミド、ニコチン酸ベンジル、パントテン酸カル シウム,パントテン酸ナトリウム,パントテニル アルコール,ジカルポエトキシパントテン酸エチ ルエステル・プロピレングリコール液,アセチル パントテニルエチルエーテル、パントテニルエチ ルエーテル、ピオチン、葉酸、コリン、イノシト ール,アスコルピン散,アスコルピン酸ナトリウ ム,ステアリン酸アスコルビル,パルミチン酸ア

スコルピル,ジパルミチン酸アスコルビルなどが ある。

紫外線吸収剤としては、ウロカニン酸、4-メトキシケイ皮酸-2-エトキシエチル、パラアミノ安息香酸エチル、2-(2-ヒドロキシ-5-メチルフェニル)ベンゾトリアゾール、2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノンなどが;金瓜イオン封鎖剤としては、エデト酸二ナトリウム、メリエン酸ナトリウム、ポリリン酸ナトリウム、メ

タリン敵ナトリウム,グルコン酸などがある。 惟 眠・鎮静剤としては、バルピタール。チオペンタ ール、抱水クロラール、臭化カリウムなどが;向 精神・抗てんかん剤としては、クロルプロマジン。 レセルピン、クロルジアゼポキシドなどが;抗パ ーキンソン病剤としては、クロルゾキサゾン、レ ポドパなどが:強心剤としては、ジギトキシン。 ジゴキシンなどが:抗不整原剤としては、塩酸プ ロカインアミド、塩酸プロブラノール、塩酸リド カイン、塩酸インデノロールなどが:抗狭心剤と しては、ジピリタモール、亜硝酸アミル、ニトロ グリセリン、硝酸イソソルピドなどが;抗高血圧 削としては、レセルピン、硫酸グアネチジンなど が;鎮痒剤としては、イクタモール、モクタール。 カンフル、チモール、ジフェンヒドラミン、クロ ルフェニラミン。塩酸プロメタジン。N-エチル-○-クロトノトルイジンなどが;引赤発泡剤とし ては、カンタリス、トウガラシチンキ、イクタモ ール、テレピン油、次没食子酸ピスマスなどが; 皮膚軟化剤としては、精製硫黄、沈降硫黄、サリ

チル酸、尿素などが;発汗防止・防臭剤としては、 塩化アルミニウム、硫酸アルミニウム、酢酸アル ミニウム・フェノールスルホン酸アルミニウム・ 過未ウ酸ナトリウムなどが;頭髪用剤としては、 二硫化セレン、臭化アルキルイソキノリニウム・ ジンタリスチンキ、ジョウキョウチント・ウガ ランキ、臭素酸カリウム・臭素酸ナトリウム・ 塩化カルブロニウム・塩化アセチルコリン、塩化 ピロカルピン、ピタミンA油などがある。

粘膜を介して投与される薬物としては、抗炎症 利、催眠鎮静剤、神経用剤、抗生物質、抗悪性腫 瘍剤、抗ヒスタミン剤、サルファ剤、強心剤、抗 不整脈剤、抗狭心症剤、抗高血圧剤、多糖類生理 活性物質、ペプチド型抗腫瘍性物質、酵素剤、ペ プチドホルモン、ペプチドホルモン放出・抑制因 子、ポリスクレオチドなどが挙げられる。

上記薬物のうち抗炎症剤としては、アセチルサルチル酸、アセトアミノフェン、アミノピリン、 インドメサシン、メプタチノール、イブブロフェ

ン、ペンタゾンン、ナプロキセン、サリチル酸ナートリウム、オキシフェンブタゾン、塩酸チノリジン、フェプラゾン、フルフェナム酸、メフェナム酸、プレドニゾロン、デキサメタゾン、酢酸ヒドロコルチゾン、アセトアニリドなどがある。低眠鎖静剤としては、フェノバルピタール、抱水クロラール、ジアゼバムなどが;神経用剤としては、レセルピン、クロルジアゼポキシド、クロルゾキサゾンなどがある。

抗生物質としては、ペニシリン・セファリン・クリン・クリン・テトラサイクリン・クロラムフェニコール・ストレフトマイシン・ファリジン・ファリビン・アンフォテリジン・ストラシンA、グラミンとは、5ーフルオロウラシル・マイド・プスルファン・アクテルでは、アスルファントイン・パラアミノサリテルでは、トリペレスをものでは、トリペレス・ファミンがある。抗ヒスタミン別としては、トリペレス・ファミンがある。抗ヒスタミンがある。

<u>ン、インサイペンジル、クロルフェニラミン、ジ</u>フェンヒドラミン、プロメタジンなどが;サルファ剤としては、スルファモノメトキシン、スルファメタゾールなどが、強心剤としては、ジギトキシン、ジゴキシンなどが、抗不整脈剤としては、塩酸プロカインアミド、塩酸プロブラノールなどが:抗狭心症剤としては、ジピリダモール、亜硝酸アミルなどが;抗高血圧剤としては、レセルピン、硫酸グアネチジンなどがある。

多糖類生理活性物質としては、ヘパリン、デキストラン硫酸、ペントサン硫酸(ヘパリノイド)、コンドロイチン硫酸およびその塩なファイゼインとは、グルンチノスしては、アファスパラギナーゼなどが、酵素用として、パーゼ、プロクターで、サーゼ、カーゼ、プローゼ、サーム、ストレブトドルナーゼ、プラスミン、ウロキナー

ゼ、チトクロームC、ヒアルロニダーゼ、フィブ リノリシン、トロンピン、カリジン、カリクレイ ン. アラスミン. グルコースオキシダーゼ. β-ガラクトシダーゼ、フィチン、デオキシリポヌク レアーゼ、コリンエステラーゼ、プロナーゼ、パ ンクレアチンなどがある。ペプチドホルモンとし ては、カルシトニン、パラトルモン、レラキシン、 ィンスリン、グルカゴン、プロラクチン、アドレ ノコルチコトロピン(ACTII)、性腺刺激ホルモン。 チロトロピン (TSH), 成县ホルモン (HGH), 黄体 形成ホルモン (LH) . 卵胞刺激ホルモン (PSH), オキシトシン,パゾプレシン,抗利尿ホルモン, コヘリン、メラニン細胞刺激ホルモン (MSH)、ガ ストリン、テトラガストリン、ペンタガストリン, セクレチン、パンクレオザイミン、コレシストキ ユン、サブスタンスP、ゴナドトロピン (HCG), パゾプレシンなどがある。ペプチドホルモン放出・ 抑制因子としては、副腎皮質刺激ホルモン放出因 子(ACTH-RH) , 卵胞刺激ホルモン放出因子 (PSH-RH) , 成長ホルモン放出因子 (GH-RH), 黄体形成

本発明製剤の形態には、経皮投与型製剤として は貼付剤(支持体表面に粘着性を有する薬物含有 層が形成されたテープ製剤やパッチ剤、支持体表 面に比較的粘着性に乏しい薬物含有層が形成され たパップ剤など)、軟膏剤やクリーム製剤、液剤

(懸濁液剤を含む)などが;経粘膜投与型製剤と しては点鼻剤、点眼剤、坐剤、液剤などがある。

パップ剤の薬物含有層を形成する基剤としては、 アルギン酸ナトリウム、ゼラチン、コーンスター チ、トラガントガムなどの天然ポリマー;セルロ ース誘導体 (例えばメチルセルロース、ヒドロキ 貼付柄(テープ製剂、パップ剂、パッチ剤など)の支持体としては、貼付剤に通常利用される支持体が用いられる。このような支持体の素材としては、酢酸セルロース、エチルセルロース、ポリエチレンテレフタレート、酢酸ビニルー塩化ビニル共重合体、可塑化ポリ塩化ビニル、ポリウレタン、ポ

リエチレン、ポリ塩化ビニリデン、アルミニウムなどがある。これらは、例えば、単層のシート (フィルム) や二枚以上の積層 (ラミネート) 体として用いられる。アルミニウム以外の素材は緩布や不機布として利用してもよい。

貼付剤を得るには、例えば、上記蓋剤に薬物および吸収促進剤、さらに必要に応じて粘着付与剤、可塑剤、保湿剤、充填剤などを加えて混合し、離型紙上に塗布して変物含有層を形成し、これを支持体表面へ積層・密着させる。離型紙は貼付剤の使用時に剝離される。上記薬物と吸促進剤とを含する混合液を直接支持体表面に塗布してもよい。

得られた貼付剤のうち基剤用ポリマーとして非水溶性ポリマー、例えばアクリル系ポリマーを用いたものは、通常、薬物含有層自体が粘着性を有する。これに対して、水溶性ポリマーを用いた場合は、通常、薬物含有層には粘着性がなく、パップ剤の形態の貼付剤となる。

軟膏剤、クリーム製剤の基剤の主成分はミツロ

ウ、油脂、ラノリン、ロ色のマセリン、パラフィ級脂のフェン・カスチベアルン 100 (商品 の)、カルス 100 (高元 の)、 100 (高

液剤の場合には、特製水、エタノール、グリコール類、トラガント、アラピアゴム、アルギン酸ナトリウム、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース等の混合溶液が用いられる。これら混合溶液に薬物、経皮吸収促進剤、および必要に応じて安定剤などを加えて液剤(懸湯

刑を含む) が調製される。

口腔剤、点鼻剤および点眼剤の基剤としては、 水溶性もしくは非水溶性の各種高分子が用いられ る。水溶性高分子のうち天然高分子としては、ア ラビアガム,トラガントガム,ローカストピーン ガム、グアーガム、キサンタンガム、エコーガム、 カラヤゴム,寒天,デンプン,カラゲナン,アル ギン酸およびその塩 (アルギン酸ナトリウムなど), アルギン酸プロピレングリコール。デキストラン。 デキストリン、アミロース、ゼラチン、コラーゲ ン,プルラン,ベクチン,アミロベクチンスター チ,アミロペクチンセミグリコール酸ナトリウム, キチン,アルブミン,カゼイン,ポリグルタミン 改,ポリアスパラギン改,グルテンなどがある。 半合成高分子としては、メチルセルロース、エチ ルセルロース。プロピルセルロース、エチルメチ ルセルロース。カルポキシメチルセルロース。ヒ ドロキシセルロース. ヒドロキシアルキルセルロ ース,ヒドロキシプロピルメチルセルロース,ヒ ドロキシプロピルスターチ、カルボキシメチルス

ターチ・アルカリ金属カルポキシメチルセルロー ス、アルカリ金属セルロース破酸塩、セルロース アセテートフタレート、デンブンアクリル酸グラ フト重合体,架橋ゼラチン,無水フタル酸変性ゼ ラチン、コハク酸変性ゼラチンなどがある。合成 高分子としては、ポリピニルアルコール;ポリア クリル酸;ポリアクリル酸エステル;ポリピニル ピロリドン:ポリピニルメチルエーテル;メチル ビニルエステル;ポリアクリル酸およびその塩(ポリアクリル酸ナトリウムなど);ポリアクリル 散共重合体 (カルボキシピニルポリマー:カーポ ポール);ビニルピロリドンとアクリル酸エチル. スチレン、酢酸ピニルまたは他の共重合性単量体 との水溶性共重合体;ポリピニルアセテートまた は酢酸ビニルと、アクリル酸、メタクリル酸また はクロトン酸との共重合体;ポリピニルスルホン 酸;ポリイタコン酸;ポリヒドロキシエチルアク リレート;ポリアクリルアミド;スチレンまたは エチレンとマレイン酸無水物との共重合体;アク リルアミドとアクリル酸との共重合体などがある。 非水溶性高分子としては、酢酸ビニル、天然チク ルなどがある。

上記基剤の他に必要に応じて水などの各種溶媒や各種添加剤が含有される。添加剤として、現地、 がいコース、 無球が お話性 せいロース アン・カム・タルク・ステアリン酸カルシウム・ポリリン酸マグネシウム・ピーズワックス、ポリカン・ファクス類などがある。 口腔剤、 点異剤および必要に応じて各種溶媒や添加剂を混合して得る。

坐剤の基剤としては、カカオ脂、パーム油、ヤシ油、分面ココナッツ油などの油脂; ワセリンなどが挙げられる。これら基剤に、薬物、吸収促進剤および必要に応じて添加剤を加えて混合し、次いで成形して坐剤が調製される。

(作用)

本発明の製剤を皮膚表面に密着させると、含有される薬物が容易に皮膚を通して吸収される。そ

の詳細な機構は不明であるが、その一因としての 収促進剤が皮膚の細胞の細胞膜に作用してのの リヤー性を下げるためと考えられる。 内質 で 透過するので含有される薬物が容易に皮膚を通し て吸収されると考えられる。 従来の製剤を は、皮膚の状態の個体差により含作れる 薬物をしたな 場合には、皮膚の状態の個体差により での製剤を使用することによりこのような の製剤を使用することにより もいさくなる。 適用し ものではい もいさくなる。 適用し もいさくなる。 適用し もい。

本発明の製剤を用いると必要な運効を得るのに充分な量の薬物が容易に吸収されるため、従来のように大量の薬物を製剤中に含有させる必要がない。つまり、薬物のバイオアベイラビリティが高く、充分な治療効果が得られる。このような吸収促進剤よりもはるかに高い、本発明に用いる吸収促進剤は皮膚に対する刺激性がなく人体への安全性が高い。含有される薬物を変性させることもない。特に、この吸収

促進剤は、従来、腹蛋白質の溶解剤として用いられていることからも理解されるように、蛋白質を 失活させることがほとんどない。 そのため、例え ば蛋白質やポリペプチドでなる薬物を含む製剤に 好適に用いられる。

(実施例)

以下に本発明を実施例につき説明する。

実施例上

 爆した。得られた粘着剤層裏面に支持体としてポリエチレンフィルムをラミネートし、テープ製剤を得た。上記剝離紙は使用時に剝離除去される。

(B) テープ製剤の性能評価: (A) 項で得られたテープ製剤を用いてin vitro薬物透過性試験およびin vivo 薬物吸収試験を行った。その結果を表 1 および表 2 に示す。後述の実施例 2 ~ 4 および 比較例 1 の結果もあわせて表 1 および表 2 に示す。 試験方法は次のとおりである。

測定し、薬物透過率を算出する。

In vivo 薬物吸収性試験:貼付所を 60 cdの 大きさに裁断し、これを日本白色家兎(雄)の 脱毛した背部の皮膚表面に貼付した。経時的に 家児の耳介静脈から採血し、遠心分離を行って 血漿を得る。これを逆相系カラムを用いた高速 液体クロマトグラフィーにかけ薬物濃度を測定する。

实施例2

経皮吸収促進剤として、ラウリルーα-ローグルコピラノシドおよびラウリルーβ-ローグルコピラノシドの混合物を用いたこと以外は実施例1と同様である。

実施例3

経皮吸収促進剤として、n-オクチル-β-D-グルコピラノシド3重量部を用いたこと以外は実 施例1と同様である。

実施例4

経皮吸収促進剤として、n-ヘプチル-β-υ-チオグルコピラノシド3重量部を用いたこと以外 は実施例1と同様である。

比较例上

経皮吸収促進剤を添加しないこと以外は実施例 1 と同様である。

表1

	in vitro萊物透過率(%)
実施例1	16.1
実施例 2	17.2
実施例3	25.0
実施例 4	21.0
比較例1	2.8

表 2

	インドメタシン血中濃度(ng/mℓ)				
	1時間	3時間	6時間	9時間	24時間
実施例 1	85	179	201	214	257
実施例 2	89	184	215	230	270
実施例 3	109	201	238	265	287
実施例 4	97	189	218	239	279
比較例 1	42	68	82	85	81

実施例 5

- (A) 飲育の調製:マクロゴール4000 60重量部 およびマクロゴール1500 40重量部の混合物にニフェジピン (棄物) 10重量部 n ープチルーαーローグルコピラノシドおよび n ープチルーβーローグルコピラノシドの混合物10重量部を添加し、80 でにて充分に混合して飲育を得た。
- (B) 軟膏の性能評価:本実施例(A) 項で得られた軟膏40gをポリエチレンフィルム (20g) に均一に塗布した。この軟膏塗布フィルムをヌードマウスの摘出表皮に貼付し、実施例 1 (B) 項に準じてin vitro薬物透過性試験を行った。

次に、本実施例(A) 項で得られた飲育 500 meを 家兎(雄)の脱毛した背部の皮膚表面(40 cd)に 塗布し、経時的に採血して血液中の薬物温度をガ スクロマトクラフィー(ECD)により測定した。上 記各試験においてはニフェジピンの分解を阻止す るため、その操作を遮光下で行った。それぞれの 試験結果を衷 3 および表 4 に示す。後述の実施例 6~7 および比較例 2 の結果もあわせて表 3 およ

---び-変-に-1-示-す-•---

経皮吸収促進剤として、 n - オクチル - β - D チオグルコピラノシド 6 重量部を用いたこと以外 は実施例 5 と同様である。

夹施例 7

实施例 6

経皮吸収促進剤として、ステアリルーα- D-グルコピラノシドおよびステアリル- β- D- グ ルコピラノシドの混合物10重量部を用いたこと以 外は実施例 5 と同様である。

比较别 2

経皮吸収促進剤を添加しないこと以外は実施例 2 と同様である。

- 表 3

	in vitro東物透過率(%)			
実施例 5	4.3			
実施例 6	5.4			
実施例7	3.7			
比較例 2	0.15			

		2.7	H ?>	ピン血中	谴度	(ng/md	^	
/	日 45.0	題盤!	四氧 2	四卦 >	四针 9	日 4 8	[변화01	24 時間
実施例 5	142	187	204	252	237	212	182	142
実施例 6	152	195	214	265	240	217	191	150
実施例7	113	125	189	238	211	195	167	121
比較例2	13	24	27	32	27	25	20	15

实施例 8

(A) 液剤の調製:インシュリンを20U/Mの割合で、そしてラウリルーβ-ローチオグルコピラノシド(経皮吸収促進剤)を0.5m/v%の割合で0.01Mリン酸級衝液に溶解させて液剤を調製した。

(B) 液剤の性能評価:本実施例 (A) 項で得られた液剤 0.2 Mを HIRALらの方法 (International Journal of Pharmaceutics, 7 317~325 (1981) に従って、ラット (体重 250g; 試験前に20時間 絶食させる) の異粘膜に投与した。ラット血中のグルコースの温度の変化 (液剤投与時のグルコース 温度を 100%とする) を表 5 に示す。後述の実 施例 9~10 および比較例 3 の結果もあわせて表 5 に示す。

<u> 実施例9</u>

経皮吸収促進剤としてn-オクチルーβ-ロー グルコピラノシドを0.4 w/v %の割合で用いたこと 以外は実施例 8 と同様である。

実施例10

経皮吸収促進剤としてn-ヘプチル-β-D-

比较例 3

吸収促進剤を含有しないこと以外は実施例 8 と同様である。

表 5

	グルコース血中濃度 (%)					
	0.5時間	1時間	2 時間	3 時間	4 時間	
実施例8	73	47	28	25	30	
実施例 9	70	45	24	23	25	
実施例10	71	42	27	25	24	
比較例3	100	108	94	96	98	

変物を製剤中に含有させる必要がない。用いられる吸収促進剤は皮膚や粘膜に対する刺激性がない。 ため、長時間貼付してもかぶれが生じない。生体に対しても無毒である。薬物を変質させることもない。さらに、吸収促進剂が原因となって薬物が折出したり、テープ製剤の粘着物性が低下することもない。このような製剤では、種々の薬物を経皮吸収させることができる。そのため、含有される薬物の種類により各種の医療用に利用されうる。

以上

表 5 から、実施例 8 ~10においては、血糖値の 低下が認められ、これはインシュリンが効果的に 経粘膜吸収される結果であると考えられる。

(発明の効果)

このように、特定のタイプのグルコシドを経皮 吸収促進剤として含有する本発明の経皮吸収製剤 は、薬物の経皮吸収性に極めて優れる。そのため、 出願人 積水化学工業株式会社 代安者 廣 田 撃